Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP04/053726

International filing date: 29 December 2004 (29.12.2004)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: IT

Number: TO2003A001048

Filing date: 30 December 2003 (30.12.2003)

Date of receipt at the International Bureau: 06 April 2005 (06.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)





Ministero delle Attività Produttive

Direzione Generale per lo Sviluppo Produttivo e la Competitività

Ufficio Italiano Brevetti e Marchi

Ufficio G2



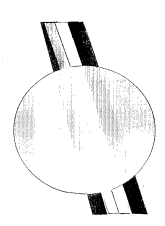
Autenticazione di copia di documenti relativi alla domanda di brevetto per: INVENZIONE INDUSTRIALE N. TO 2003 A 001048.

EP/04/53726

Si dichiara che l'unita copia è conforme ai documenti originali depositati con la domanda di brevetto sopra specificata, i cui dati risultano dall'accluso processo verbale di deposito.

0 7 FEB. 2003

ROMA li.....



IL FUNZIONARIO

Constant de la Company de la

MODULO A (1/2)





AL MINISTERO DELLE ATTIVITA' PRODUTTIVE UFFICIO ITALIANO BREVETTI E MARCHI (U.I.B.M.)

DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE NO 10 10 48

A. RICHIEDENTE/I		
Cognome e Nome o Denominazione	A1 B	BENATTI UMBERTO
,		·
NATURA GIURIDICA (PF/PG)	A2 F	PARITIA IVA COD. FISCALE PARITIA IVA BNTMRT49C20D969N
INDIRIZZO COMPLETO	A4 V	TIA ACQUARONE 10/7 - 16125 GENOVA
Cognome e Nome o Denominazione	A1 B	RANDI GIORGIO
		
Natura Giuridica (PF / PG)	A7 E	Cod.Fiscale Ry BRNGRG56B29L500U
NATURA GIURIDICA (PF / PG) INDIRIZZO COMPLETO	A4 V	PARTITIA IVA BENGREGSUB 25 BS US PARTIGIANI 14 - 61033 FERMIGNANO (PU)
B. RECAPITO OBBLIGATORIO	ВО	(D)
IN MANCANZA DI MANDATARIO	1	(D = DOMICILIO ELETTIVO, R = RAPPRESENTANTE)
Cognome e Nome o Denominazione	 -	
Indirizzo	B2	
CAP/ Località/Provincia	В3	
C. TITOLO		DERIVATI DEL GLUTATIONE E LORO UTILIZZI PER IL TRATTAMENTO DI MALATTIE VIRALI
:		
		·
,		
D. INVENTORE/I DESIG	NAT	O/I (DA INDICARE ANCHE SE L'INVENTORE COINCIDE CON IL RICHIEDENTE)
COGNOME E NOME	D1	BENATTI Umberto
Nazionalità	D2	
COGNOME E NOME	D1	BRANDI Giorgio
Nazionalità	D2	BIGNOT GIGIGIO
Cognome e Nome	DI	GARACI Enrico
Nazionalità	D2	GARACI EMILICO
COGNOME E NOME		MACONTANT Manusco
Nazionalità	D2	MAGNANI Mauro
		Company Company
m or i can brondent		ZIONE CLASSE SOTTOCLASSE GRUPPO SOTTOGRUPPO
E. CLASSE PROPOSTA	12/1	E2 E3 E4 E5
F. PRIORITA'		DERIVANTE DA PRECEDENTE DEPOSITO ESEGUITO ALL'ESTERO
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1	TIPO F2
Numero Domanda	F3	DATA DEPOSITO F4 / /
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1	Tro F2
Numero Domanda	F3	Dury Process F4 / /
G. CENTRO ABILITATO DI	+-1	DAIA DEPOSITO 1
RACCOLTA COLTURE DI MICROORGANISMI	G1	11,00 Euro
Firma Del / Dei	╁	OOO D' LOVING Paole
RICHIEDENTE / I		STUDIO TORTA S.R.L.

MODULO A (2/2) I. MANDATARIO DEL RICHIEDENTE PRESSO L'UIBM La/e sottoindicata/e persona/e ha/hanno assunto il mandato a bappresentare il titolare della presente domanda innanzi all'Ufficio Italiano Brevetti e Marchi con l'incarico di effettuare tutti gli atti ad essa connessi (dpr 20.10.1998 n. 403). NUMERO ISCRIZIONE ALBO COGNOME 11 251/BM BOGGIO LUIGI; 615/BM BONGIOVANNI SIMONE; 533/BM BORRELLI RAFFAELE; 426/BM CERBARO ELENA; E NOME: 482/BM FRANZOLIN LUIGI; 294/BM JORIO PAOLO; 123/BM LO CIGNO GIOVANNI; 987/BM MACCAGNAN MATTEO; 359/BM MODUGNO CORRADO; 358/BM PLEBANI RINALDO; 252/BM PRATO ROBERTO; 545/BM REVELLI GIANCARLO; 842/B BELLEMO MATTEO; 843/B BERGADANO MIRKO; 959/B CERNUZZI DANIELE; 846/B D'AMGELO FABIO; 847/B ECCETTO MAURO; 999/B LOVINO PAOLO; 1000/B MANCONI STEFANO; 1001/B MANGINI SIMONE 12 STUDIO TORTA S.r.l. DENOMINAZIONE STUDIO INDIRIZZO 13 Via Viotti, 9 14 CAP/ Località/Provincia 10121 TORINO (TO) L. ANNOTAZIONI SPECIALI LI Per la migliore comprensione dell'invenzione è stato necessario depositare disegni con diciture come convenuto dalla Convenzione Europea sulle formalità alle quali l'Italia ha aderito. Le lettere d'incarico seguono. M. DOCUMENTAZIONE ALLEGATA O CON RISERVA DI PRESENTAZIONE TIPO DOCUMENTO N. Es. All. N. Es. Ris. N. PAG. PER ESEMPLARE PROSPETTO A, DESCRIZ., RIVENDICAZ (OBBLIGATORI 2 ESEMPLARI) 2 26 DISEGNI (OBBLIGATORI SE CITATI IN 3 2 DESCRIZIONE . 2 ESEMPLARI) DESIGNAZIONE D'INVENTORE 1 DOCUMENTI DI PRIORITÀ CON TRADUZIONE IN ITALIANO AUTORIZZAZIONE O ATTO DI CESSIONE (SI/NO) LETTERA D'INCARICO PROCURA GENERALE NO RIFERIMENTO A PROCURA GENERALE NO (Lire/Euro) IMPORTO VERSATO ESPRESSO IN LETTERE Euro DUECENTONOVANTUNO/80 ATTESTATI DI VERSAMENTO FOGLIO AGGIUNTIVO PER I SEGUENTI $\mathbf{D} \mid_{\mathbf{X}}$ F Paragrafi (Barrare i Prescelti) DEL PRESENTE ATTO SI CHIEDE COPIA SI (St/No) AUTENTICA? SI CONCEDE ANTICIPATA ACCESSIBILITÀ AL МО Pubblico? (SI/No) DATA DI COMPILAZIONE 30/12/2003 999 B - LOVINO Paolo FIRMA DEL/DEI STUDIO TORTA S.R.L. RICHIEDENTE/I VERBALE DI DEPOSITO NUMERO DI DOMANDA TORENO Cop. 01 C.C.I.A.A. Di II/I RICHIEDENTE/I SOPRAINDICATO/I HA/HANNO PRESENTATO A ME SOTTOSCRITTO IN DATA 30/12/2003 FOGLI AGGIUNTIVI, PER LA CONCESSIONE DEL BREVETTO SOPRA RIPORTATO. LA PRESENTE DOMANDA, CORREDATA DI N. N. Annotazioni Varie DELL'UFFICIALE ROGANTE RISERVA NON PREVISTA DAL D.M. 9-5-2003 n. 171

TIMBRO
CAMERA DI COMMERCIO
INDIBERI DESIGNAMATO
DI TORINDO

L'UFFICIALE ROGAN

E AGRICOTURA

Mrelia CAVALLARI

CATEGORIA C

IOIL THE DISTINATED

FOGLIO AGGIUNTIVO MODULO A

DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE TO 2003 A 0 0 1 0 48 FOGLIO AGGIUNTIVO N. DI TOTALI: 02 A. RICHIEDENTE/I COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE A1 GARACI ENRICO Cod.Fiscale Partita IVA A3 GRCNRC42D23H501D NATURA GIURIDICA (PF / PG) A2 PF VIA SALARIA 237 INDIRIZZO COMPLETO **A4** 00198 ROMA COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE A1 MAGNANI MAURO COD.FISCALE A3 MGNMRA53D09H921I NATURA GIURIDICA (PF / PG) PARTITA IVA TORRE SAN TOMMASO INDIRIZZO COMPLETO 61029 URBINO MILLO ENRICO COGNOME E NOME O DENOMBAZIONE Con.Fiscale A3 ML.LNRC68E25D969Y NATURA GIURIDICA (PF / PG) CORSO EUROPA 632/7 INDIRIZZO COMPLETO 16148 GENOVA PALAMARA ANNA TERESA COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE Cod.Fiscale A3 PLMNTR57S58E243W NATURA GIURIDICA (PF / PG) PARTITA IVA VIA CARDINAL DE LUCA, 22 INDIRIZZO COMPLETO 00196 ROMA D. INVENTORE/I DESIGNATO/I COGNOME E NOME D1 MILLO Enrico NAZIONALITÀ \mathbf{D}^2 Сосноме в Моме $\mathbf{D1}$ PALAMARA Anna Teresa Nazionalità D2 COGNOME E NOME D1 ROSSI Luigia D2 Nazionalità Соспоме в Помв DI D2 Nazionalità Dí COGNOME E NOME Nazionalità D2 COGNOME E NOME D1 D2 NAZIONALITÀ F. PRIORITA' DERIVANTE DA PRECEDENTE DEPOSITO ESEGUITO ALL'ESTERO F1 F2 Tipo STATO O ORGANIZZAZIONE **F**4 F3 DATA DEPOSITO NUMERO DOMANDA F1 F2 STATO O ORGANIZZAZIONE F3 DATA DEPOSITO NUMERO DOMANDA F1 TIPO STATO O ORGANIZZAZIONE F4 DATA DEPOSITO NUMERO DOMANDA 999 B - LOVINO Paolo FIRMA DEL / DEI STUDIO TORTA S.R.L. RICHIEDENTE / I

FOGLIO AGGIUNTIVO MODULO A

DOMANDA	DI BRE	VETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE N°	~ ~ a 60 /1.6
FOGLIO AGGIUNTIVO N.	02	TO 2003 R	. 0 0 1 0 4:
DI TOTALI:	02		
A. RICHIEDENTE/I	<u> </u>		
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE	A1 RO	SSI LUIGIA	
NATURA GIURIDICA (PF / PG)	A2 PF	COD.FISCALE A3 RSSLGU59T54L500D	
INDIRIZZO COMPLETO		G. SANTI 2 29 URBINO	
Cognome e Nome o Denominazione		2.7 OKBINO	
NATURA GIURIDICA (PF / PG)	A2	Con.Fiscale A3	
INDIRIZZO COMPLETO	A4	PARTITA IVA	
Cognome e Nome o Denombazione	A1		
DETERMINED DETERMINEDING		$oldsymbol{t}$	
NATURA GIURIDICA (PF / PG)	A2	Cod.Fiscale A3	
INDIRIZZO COMPLETO	A4	PARTITA IVA	
COGNOME E NOME O DENOMINAZIONE			
COOROME E NOME O DENOMINAZIONE			
Name (Comment (DE (DC)		Cod.Fiscale 12	MAIL AND
NATURA GIURIDICA (PF / PG)	A2 A4	PARTITA IVA	
INDIRIZZO COMPLETO	ļĻ		
D. INVENTORE/I DESIG			
COGNOME E NOME NAZIONALITÀ	D1		
	D2		
Cognome e Nome	D1		
Nazionalità	D2		
Cognome e Nome	D1		
Nazionalità	D2		
COGNOME E NOME	D1		
Nazionalità	D2		
Содноме в Номе	D1		
Nazionalità	D2		
Cognome e Nome	DI		1
Nazionalità	D2		
F. PRIORITA'	DE	RIVANTE DA PRECEDENTE DEPOSITO ESEGUITO ALL'ESTERO	
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1	Tipo	F2
Numero Domanda	F3	DATA DEPOSITO	F4
STATO O ORGANIZZAZIONE	F1		F2
1	F3	Тио	F4
Numero Domanda	F1	DATA Deposito	
STATO O ORGANIZZAZIONE			F2
Numero Domanda Firma Del / Dei	F3	DATA DEPOSITO 999 B - LOVINO	
RICHIEDENTE / I		Balo Lovino STUDIO TORTA S.1	

PROSPETTO MODULO A

Ns.Rif.:3/3996

DOMANDA DI BREVETTO PER INVENZIONE INDUSTRIALE

· _	D OMINI	D1X DX D		O I LUK III	V ESTABLICA	12 21200			
NUMERO DI DOMANDA	003	3 A O	0 1	0 43	DATA D	I DEPOSIT	0: 30/12	2/2003	
A RICHIEDENTE/I Cognoser	z Nove o De	NOMBAZION	E Reemena	O STATO!					
A. RICHIEDENTE/I COGNOME & NOME O DENOMINAZIONE, RESIDENZA O STATO; 1) BENATTI UMBERTO - VIA ACQUARONE 10/7, 16125 GENOVA; 2) BRANDI GIORGIO - VIA DEI PARTIGIANI 14, 61033 FERMIGNANO (PU); 3) GARACI ENRICO - VIA SALARIA 237, 00198 ROMA; 4) MAGNANI MAURO - TORRE SAN TOMMASO, 61029 URBINO; 5) MILLO ENRICO - CORSO EUROPA 632/7, 16148 GENOVA; 6) PALAMARA ANNA TERESA - VIA CARDINAL DE LUCA, 22, 00196 ROMA; 7) ROSSI LUIGIA - VIA G. SANTI 2, 61029 URBINO									
C. TITOLO									
DERIVATI DEL GLUTA	TIONE E	LORO	UTILIZ	ZI PER	IL TRAT	TAMENTO	DI MALA	TTIE VIR	ALI
		,			· ·			1	
Sottogruppo		Sezione		CLASSE		SOTTOCLASSE		Gruppo	
E. CLASSE PROPOSTA		Γ		1		7		<u> </u>	
O. RIASSUNTO	<u></u>	<u> </u>		<u></u>					
Vengono forniti deriva derivati sono utili per virus dell'Immunodefi	il trattam	ento de	elle infez	di formu ioni da P	la I, dov aramyxo — SR	e R è un virus, Or	gruppo di thomyxov	protezion irus, Herp	e del tiolo. I es simplex e
′ .				NH		ОН			
			O	Ĭ	NH				•
				U	6		0		1
· ·		,			0=	NH _			
		*			,				
						CH ₃			
P. DISEGNO PRINCIPAL	LE		·			CII3			
							,		
	4								
		•						•	
								16/26/5/11	
								A COLUMN TO THE PARTY OF THE PA	OS S
	The same of the same							11.00	RII WELL
FIRMA DEL / DEI RICHIEDENTE / I		1	$\supset_{\mathcal{O}_{\widehat{\alpha}}}$			ؙۅ؞ۅڕۅ	B - LOV	INO Paol	0 .



DESCRIZIONE

del brevetto per Invenzione Industriale

- di 1) BENATTI UMBERTO,
- 2) BRANDI GIORGIO,
- 3) GARACI ENRICO,
- 4) MAGNANI MAURO,
- 5) MILLO ENRICO,
- 6) PALAMARA ANNA TERESA,
- 7) ROSSI LUIGIA,

tutti di nazionalità italiana,

rispettivamente domiciliati in

- 1) VIA ACQUARONE 10/7, 16125 GENOVA;
- 2) VIA DEI PARTIGIANI 14, 61033 FERMIGNANO (PU);
- 3) VIA SALARIA 237, 00198 ROMA;
- 4) TORRE SAN TOMMASO, 61029 URBINO;
- 5) CORSO EUROPA 632/7, 16148 GENOVA;
- 6) VIA CARDINAL DE LUCA, 22, 00196 ROMA;
- 7) VIA G. SANTI 2, 61029 URBINO

Inventori: BENATTI Umberto, BRANDI Giorgio, GARACI Enrico, MAGNANI Mauro, MILLO Enrico, PALAMARA Anna Teresa, ROSSI Luigia

La presente invenzione si riferisce a derivati del glutatione di formula I:

ed al loro utilizzo come farmaci antivirali, in particolare per il trattamento dei virus dei Paramyxovirus, Orthomyxovirus, Herpes virus e HIV.

Il glutatione (anche noto con la sigla GSH) è un tripeptide (γ-glutamil-cisteinil-glicina) cisteina che si trova nelle cellule eucariotiche in concentrazioni millimolari ed ha numerose funzioni nella fisiologia cellulare: protegge le cellule dallo mantenendo stress ossidativo 10 stato intracellulare in condizioni riducenti, attraverso interconversioni metaboliche, nella sua forma ossidata di disolfuro.

È noto e riportato in numerosi articoli, che durante le infezioni virali si verifica una progressiva riduzione del GSH con conseguente alterazione dell'equilibrio redox intracellulare.

Sfortunatamente il GSH in vivo viene rapidamente ossidato, particolarmente in presenza di infezioni

virali, condizione nella quale lo stato redox delle cellule è sbilanciato. Il GSH ossidato viene a sua volta ridotto dalla glutatione riduttasi cellulare o eliminato dalla cellula attraverso un meccanismo ATP-dipendente. La riduzione del glutatione tramite enzimi cellulari dipende dalla disponibilità di equivalenti riducenti nella cellula (NADH, NADPH) che sono già carenti in caso di infezione patogena.

recenti riportano ad esempio che durante infezioni in vitro con virus parainfluenzale 1 Sendai (SV), virus erpetico Herpes Simplex-1 (HSV-1) e virus della immunodeficienza (HIV) sì verifica una diminuzione progressiva nei livelli di GSH. Molti studi in vivo riportano inoltre che esiste uno squilibrio dello stato redox nelle cellule e nei fluidi corporei di pazienti affetti da HIV ed epatite C. Inoltre durante le infezioni virali sperimentali con il virus dell'influenza sono state descritte contemporaneamente una diminuzione delle difese antiossidanti aumento di prodotti dell'ossidazione lipidica polmoni e fegati di animali sacrificati al settimo giorno dopo l'infezione.

Molti dati suggeriscono che uno squilibrio dello stato intracellulare redox sia un evento chiave nel ciclo replicativo dei virus sia per il fatto di

incrementare la replicazione sia nell'attivare i fattori di trascrizione nucleare.

somministrazione di la che È inoltre noto cellule infette previene <u>i1</u> ridotto a glutatione la inibisce intracellulare е GSH decremento nel replicazione virale nelle infezioni da SV, HSV-1 e HIV, esempio, riportato nell'articolo di ad Palamara, A. T., Perno, C. F., Ciriolo, M. R., Dini, Balestra, E., D'Agostini, C. al. (1995) et "Evidence for antiviral activity of glutathione: inhibition of herpes simplex virus type replication" in Antiviral Research 27, 237-253, Palamara, Garaci, E., nell'articolo di Francesco, P., Favalli, C., Ciriolo, M. R. & Rotilio, inhibits replication (1992), "Glutathione G. expression of viral proteins in cultured cells infected Senday virus" in Biochemical and biophysical with research communications 188, 1090-1096.

Nei modelli sperimentali l'attività antivirale del GSH sembra essere correlata ad un'inibizione degli stadi post-trascrizionali della replicazione dei virus, probabilmente impedendo il corretto ripiegamento e la maturazione di specifiche proteine.

L'efficacia delle sostanze antiossidanti nelle infezioni virali è stata dimostrata anche da studi in



vivo, in particolare nell'articolo di Palamara, A. T., Garaci, E., Rotilio, G., Ciriolo, M. R., Casabianca, A., Fraternale, A. et al. (1996c) "Inhibition of murine AIDS by reduced glutathione" in AIDS research and human retroviruses 12, 1373-1381.

La somministrazione di alte dosi di GSH riduce l'infezione virale e inibisce il progredire della malattia, per esempio anche in un modello murino di AIDS.

Un problema che però si presenta nell'utilizzazione e nella somministrazione del GSH, problema alla base della presente invenzione, è il fatto che, benché l'attività antivirale delle sostanze antiossidanti sia stata chiaramente dimostrata, è stato altresì provato che il GSH non viene trasportato come tale nella maggior parte delle cellule o dei tessuti.

Per questo motivo sarebbe auspicabile ottenere delle molecole che mantengano le caratteristiche vantaggiose del GSH, ma al tempo stesso permettano di superare il problema del trasporto e che quindi favoriscano il facile attraversamento della membrana cellulare di molti tipi di cellule.

Secondo la presente invenzione tale problema è risolto da derivati del glutatione di formula I.

L'invenzione verrà ora descritta anche con

riferimento alle figure allegate, ove:

- la Figura 1 mostra la formula di struttura di un derivato del glutatione secondo la presente invenzione ovvero n-butanoil γ-glutamil-cisteinil-glicina (anche noto con l'abbreviazione GSH-C4) unitamente alla sua analisi in spettrometria di massa dopo purificazione in HPLC. L'analisi, condotta in modalità ioni negativi, ha evidenziato la presenza di un unico picco di massa 376.7 corrispondente alla molecola di interesse monocaricata ([M-H]⁻).
- la figura 2 mostra l'effetto del GSH-C4 sulla replicazione del virus di Sendai.
- la figura 3 mostra gli effetti del GSH-C4 sulla replicazione dell'HSV-1.

Secondo la presente invenzione i derivati glutatione (GSH) di formula I permettono di ottenere una forte attività antivirale in vitro, sia contro i virus a RNA(parainfluenza-1, Sendai), sia (Herpes Simplex, HSV-1), attraversando la membrana cellulare sia di cellule MDCK, sia di cellule Vero, e senza causare effetti tossici sulle cellule infettate.

Il GSH può essere considerato un agente antimicrobico che esercita la sua attività attraverso meccanismi differenti a seconda del sistema

ospite/patogeno considerato e della concentrazione utilizzata.

I derivati della presente invenzione si ottengono mediante la condensazione di un acido carbossilico sul gruppo $\alpha\text{-NH}_2$ dell'acido glutammico.

I composti sono stati sintetizzati in laboratorio utilizzando metodi tradizionali di sintesi peptidica in fase solida.

stato verificato che il butanoil-glutatione secondo l'invenzione, indicato in seguito per comodità l'abbreviazione GSH-C4, agisce anche con meccanismo differente da quello evidenziato ad inibire Infatti, oltre (GSH). glutatione nificativamente la replicazione di HSV-1, è in grado di prevenire gli effetti citopatici indotti dal virus in cellule Vero, ma inibisce inoltre anche la replicazione del virus parainfluenzale Sendai nelle cellule MDCK, fattori cellulari probabilmente interferendo con essenziali durante l'infezione virale.

Uno dei vantaggi dell'invenzione consiste nel fatto che il GSH-C4 o un suo derivato di formula I può essere preferibilmente utilizzato come farmaco solubile in acqua, ma anche in forma di crema o lozione per la terapia delle patologie da Herpes Simplex 1 e 2 mediante somministrazione topica.

Il butanoil glutatione di formula I può essere considerato un interessante agente antimicrobico contro differenti agenti patogeni, in quanto, secondo caratteristica dell'invenzione, riduce sia l'infettività virale nei primi stadi delle malattie, che la produzione virale ad uno stadio più avanzato, caratteristica vantaggiosa е che può essere considerata, al momento, unica.

L'invenzione verrà in seguito descritta facendo riferimento ad esempi specifici di realizzazione e di test del derivato secondo l'invenzione, senza per questo che l'invenzione s'intenda limitata agli esempi stessi.

Esempio 1

Sintesi dei derivati del glutatione (GSH-C2, GSH-C4, GSH-C6, GSH-C8, GSH-C12)

I composti sono stati sintetizzati in laboratorio utilizzando metodi tradizionali di sintesi peptidica in fase solida, in particolare è stata utilizzata la tecnica Fmoc (9-fluorenilmetossicarbonil) opportunamente modificata. È stato quindi verificato che il solo butanoil-glutatione GSH-C4 permette di risolvere il problema tecnico alla base della presente invenzione e quindi solo su questo derivato sono stati svolti gli esperimenti successivi.

le sintesi sono di laboratorio condotte con tecnica manuale utilizzando un opportuno reazione contenitore di contenente resina una polistirenica (Wang-Gly-Fmoc da resina prodotta Novabiochem AG, Laufelfingen, Svizzera) funzionalizzata con una glicina che presenta il gruppo N-terminale protetto dal gruppo Fmoc.

Il ciclo standard di sintesi comprende la fase di pretrattamento della resina attraverso sospensione in diclorometano (Biosolve LTD, Paesi Bassi) per una notte, quindi viene rimosso il gruppo di protezione Fmoc con piperidina (Fluka Chemie AG, Buchs, Svizzera) in N,N dimetilformamide (DMF) (Biosolve LTD, Paesi Bassi) per 20 minuti.

Contemporaneamente 5 equivalenti (eq.) dell'appropriato aminoacido Fmoc (Advanced Biotech Italia, Italia) sono preattivati con 4,5 eq. di O- (benzotriazol-1-

il)1,1,3,3tetrametiluroniumesafluorofosfato(HATU)

(Advanced Biotech Italia), 5 eq. of N,N diisopropiletilamina, alla concentrazione finale di 0.2 M in N-metilpirrolidone anidro (Biosolve LTD, Paesi bassi). Questa soluzione viene fatta reagire con la resina neutralizzata in situ per circa 1 ora a 40°C.

Successivamente è opportuna una fase di reazione

con una soluzione di anidride acetica al 5% (Fluka Chemie AG, Buchs, Svizzara) in DMF per evitare reazioni indesiderate dei gruppi amminici eventualmente rimasti liberi.

Esempio 2

derivato butanoilglutatione (GSH-C4) è stato preparato per trattamento della resina contenente la porzione peptidica con acido n-butanoico (Fluka Chemie AG, Buchs, Svizzera) preventivamente attivato come già descritto per gli aminoacidi. I derivati esanoil, ottanoil e dodecanoil (GSH-C2, GSH-C6, GSH-C8 and GSH-C12) sono stati preparati con metodica simile utilizzando rispettivamente anidride acetica qli acidi esanoico, ottanoico e dodecanoico (Fluka Chemie Buchs, Svizzera) sostituzione AG. in dell'acido butanoico.

Il distacco del composto sintetizzato dalla resina contemporanea rimozione di gruppi protettori presenti sulla catena laterale è stata condotta utilizzando soluzione da acido una formata trifluoroacetico (TFA) (BiosolveLTD, Paesi etanditiolo (FlukaChemie AG, Buchs, Svizzara), acqua e triisopropilsilano (FlukaChemie AG, Buchs, Svizzara) in proporzione 92.5:2.5:2.5:1 v/v per un tempo di 2 ore a temperatura ambiente. La soluzione acida è concentrata sotto vuoto a circa 1 ml di volume finale ed il prodotto finale precipitato con etere dietilico a freddo e successivamente lavato con il medesimo solvente.

Tutte le molecole sono state purificate tramite cromatografia liquida a fase inversa (RP-HPLC) usando una colonna Waters C18 µBondapack, in cui il solvente A era costituito da 0.1% TFA in acqua ed il solvente B dalla stessa percentuale di acido in acetonitrile. L'eluizione dei composti è avvenuta con un gradiente che partiva da 100% di solvente A per 5 minuti, aumentava linearmente fino al 60 % di solvente B in 30 min e infine terminava con il 100 % B in 5 min.

frazioni contenenti le molecole d'interesse vengono raccolte, concentrate sotto vuoto e infine derivati molecolari dei Ι pesi liofilizzate. glutatione sono stati confermati tramite analisi spettrometria di massa. Gli spettri di massa di ciascun utilizzando uno acquisiti stati composto sono singolo quadrupolo 5989-A a spettrometro HPEngine equipaggiato con una sorgente elettrospray in modalità ioni negativi. Tutti i prodotti sono stati ottenuti con una resa finale variabile tra il 75-78% ed una purezza del 95% dopo analisi in HPLC. Un esempio degli spettri di massa ottenuti è riportato nella figura 1.

Esempio 3

Per gli studi sulla tossicità sulle cellule tutti i composti ottenuti (GSH-C2, GSH-C4, GSH-C6, GSH-C8, GSH-C12) sono stati saggiati su monostrati confluenti di cellule di rene canino Madin Darby non infettate (MDCK). La tossicità è stata valutata sulla base di esami microscopici della morfologia cellulare, sulla valutazione della vitalità cellulare dopo colorazione con trypan blue e sul conteggio delle cellule. Tutti i composti sono stati diluiti in RPMI, il pH finale della soluzione era di circa 7-7,3.

Esempio 4

enzimatiche eseguite determinazioni state perossidasi glutatione della dell'attività s-transferasi glutatione (E.C.1.11.1.9.) (E.C.2.5.1.18.) in emolizzato umano in presenza di GSH e del suo derivato GSH-C4 secondo il metodo di Beutler (Beutler, E., 1984, Red Cell Metabolism. A Manual of Biochemical Methods, 3rd edn. Grune & Stratton, York). Il GSH ed il GSH-C4 sono stati quindi ossidati incubandoli a temperatura ambiente in presenza di 35% (v/v) H_2O_2 per ottenere rispettivamente GSSG e C4-GSSG-C4.

Esempio 5

E' stato valutato l'ingresso di GSH e GSH-C4 in

provette in (RBCs) 37°C eritrociti a microcentrifuga, utilizzando il metodo "oil-stop". ematocrito di 10 왕 eritrociti al Sospensioni di contenenti 5 mM di GSH o GSH-C4 e 10 mM GSH sono state incubate per 2 h a 37°C. A diversi tempi (0, 5, 15, 30, sono μ 1 min), aliquote di 600 120 stratificate su 600 μ l di bromododecano, centrifugate per 5 min a 10,000 g ed il contenuto di GSH and GSH-C4 (Beutler, E., 1984, Redvalutato in RBCs Metabolism. A Manual of Biochemical Methods, 3rd Grune & Stratton, New York).

Esempio 6

È stata valutata la stabilità in plasma di GSH-C4 con la seguente procedura: il GSH-C4 (1 mM) è stato incubato in plasma umano a 37°C e a diversi tempi di incubazione (0, 15, 30, 60 e 120 min), aliquote da 200 utilizzando ultrafiltrate state sono μ l tramite Centricon microconcentratori Amicon centrifugazione a 2.000 g per 30 min. La soluzione quindi analizzata tramite è stata elettroforesi capillare ad alta performance (HPCE) per valutare il contenuto di GSH-C4 e C4-GSSG-C4

Esempio 7

Per valutare il comportamento dei derivati del GSH-C4 nelle cellule infettate, sono state cresciute

cellule di rene canino Madin Darby (MDCK) in RPMI 1640 a cui è stato aggiunto 5% siero fetale bovino decomplementato al calore (Flow Laboratories, Italia).

Il virus di Sendai (SV) appartenente alla famiglia dei Paramyxovirus è un virus dotato di RNA a polarità negativa non segmentato ed a singolo filamento. Tale virus, è stato riprodotto mediante inoculazione nel liquido allantoideo di uova embrionate di pollo. I monostrati di cellule MDCK sono stati infettati con SV x 10⁵ cellule]. Dopo [3 unità emaglutinanti (HAU) (periodo di 37°C a l'incubazione per 1 ora stati adsorbiti sono virus adsorbimento), i non lavati quindi rimossi, i monostrati sono stati incubati in un medium completo contenente il siero fetale bovino. La produzione di virus da parte stata determinata infettate è delle cellule sovranatanti cellulari a diversi intervalli di tempo l'attività misurando dall'infezione (p.i.), emoagglutinante verso eritrociti di tipo umano 0 Rh+ (HAU), secondo procedure standard. Per la valutazione dell'attività antivirale, i composti GSH-C2, GSH-C4, GSH-C6 sono stati diluiti in RPMI pH 7.3 e addizionati alla concentrazione desiderata, subito dopo il periodo di adsorbimento del virus. Cellule di rene di scimmia (VERO) sono state cresciute in RPMI ed addizionate con 5% di siero. Il virus Human Herpes simplex di tipo 1 (HSV-1) clinicamente isolato (TV1) è stato cresciuto e titolato nelle cellule Vero come descritto in Palamara, A. T., Perno, C. F., Ciriolo, M. R., Dini, L., Balestra, E., D'Agostini, C. et al. (1995). Evidence for antiviral activity of glutathione: in vitro inhibition of herpes simplex virus type 1 replication. Antiviral Research 27, 237-253.

Per ottenere l'infezione virale, monostrati di cellule Vero sono state infettate con HSV-1 a m.o.i. (molteplicità d'infezione) di 0.03 PFU/cellula. Dopo di (periodo 37°C l'incubazione per ora adsorbiti stati sono i virus non adsorbimento), quindi lavati rimossi, i monostrati sono stati incubati con terreno di coltura contenente 2% di siero stato aggiunto a è fetale bovino. Il GSH-C4 identiche a quanto sopra riportato subito dopo periodo di adsorbimento ed è stato mantenuto nel mezzo di coltura fino a completamento degli esperimenti. Supernatanti da cellule infette sono stati raccolti in contatto con il virus e dopo iltempi differenti testati per la capacità di formare placche in cellule Vero, utilizzando un metodo di titolazione standard. Esperimenti simili sono stati condotti anche su HSV-1 TK-D305.

11.00 Euro

I risultati ottenuti sulla base degli esempi descritti sono riassunti qui di seguito.

Tossicità dei derivati del GSH

È stato verificato che i derivati GSH-C4 e GSH-C2 non inducono alcun effetto tossico o cambiamento nella morfologia della cellula alle concentrazioni utilizzate negli esperimenti condotti

contrario l'addizione dei derivati ha causato marcati C12 (n-dodecanoil) ottanoil) effetti tossici e danneggiato le cellule dei monostrati MDCK non infettate. Questi effetti aumentano in modo stati sono somministrata dalla dose dipendente 0,1 mM. osservati a partire da concentrazioni questa ragione la loro attività sulla replicazione virale non è stata considerata. trattamento Ilcellule MDCK con Glutatione-C6 ha indotto danni sugli strati monocellulari non infettati esclusivamente alla della modifiche Alcune concentrazione di 10 mM. morfologia cellulare sono state individuate 24 ore dopo l'addizione di 2,5 e 5 mM. Queste sostanze causano l'inibizione di replicazione virali che variano tra il 50% (2,5 mM) ed il 100% (10mM). A causa della limitata citotossiche differenza tra le. dosi antivirali, il derivato GSH-C6 è stato scartato quanto non ottimale.

È stata quindi operata una selezione inventiva tra vari possibili derivati del glutatione col fine di individuare quali fossero potessero ottenere migliori effetti come antivirali ed è stato sorprendentemente scoperto che solo i derivati GSH-C4 secondo la formula I permettono di ottenere adeguata efficacia antivirale e contemporaneamente risolvere i problemi summenzionati correlati all'utilizzo di GSH.

Metabolismo del derivato GSH-C4

glutatione della enzimatiche attività Le glutatione S-transferasi sono perossidasi valutate in emolizzato umano in presenza di GSH-C4 o GSH 2 mM come substrati. Le attività della glutatione S-transferasi glutatione perossidasi della е 1.8% di presenza di GSH-C4 erano rispettivamente, comparate a quelle in presenza di GSH. Inoltre sono stati chimicamente ossidati il GSH e il GSH-C4 nelle corrispondenti forme disulfidiche (GSSG e l'attività della stata valutata C4-GSSG-C4). E' substrati su entrambi i. glutatione reduttasi risultati ottenuti hanno mostrato che la forma ossidata del C4-GSSG-C4 viene ridotta lentamente con un'attività enzimatica di 0,63 IU/g di emoglobina (Hb), una Km da 50 mM ed una Vmax pari a 12.6 μ mol/min/mg Hb, mentre la ossidata del GSH è ridotta dalla glutatione forma

reduttasi con un'attività di 3,0 IU/g Hb, una Km 1.3 mM e una Vmax 6.3 μ mol/min/mg Hb. Questi risultati dimostrano che una volta formatosi il dimero ossidato del GSH-C4, la glutatione reduttasi cellulare non è in grado di ridurre efficientemente il composto.

Ingresso di GSH-C4 negli eritrociti

GSH-C4 negli eritrociti L'ingresso di valutato e confrontato con quello del GSH. I risultati ottenuti mostrano che il GSH-C4 attraversa le membrane degli eritrociti più velocemente del GSH, risolvendo in base della problema tecnico alla questo modo il presente invenzione; infatti la velocità di ingresso 30 minuti) è stata (calcolata nei primi nmol/min/ml RBCs per il GSH-C4 e di 2.33 nmol/min/ml RBCs per il GSH.

Effetti del GSH-C4 sulla replicazione del virus di Sendai.

È stato osservato che l'addizione di GSH-C2 a cellule MDCK infettate con il virus di Sndai ha causato una leggera riduzione della replicazione virale misurata come attività emoagglutinante nel supernatante.

In particolare l'addizione del derivato del glutatione a concentrazioni di 5,0 e 7,5 mM causa una inibizione del titolo virale rispettivamente del 30 % e

del 40 %.

Viceversa l'addizione di GSH-C4 ha mostrato un effetto molto maggiore. L'effetto del GSH-C4 sulla riproduzione del virus Sendai nelle cellule MDCK è anche mostrato in Fig. 2.

Cellule MDCK sono state infettate per 1 ora con 3 unità emoagglutinanti (HAU) x 10^5 cellule. Le cellule sono state lavate e quindi coltivate in presenza di differenti concentrazioni di GSH-C4 (intervallo tra 0-7.5 mM) per 2 giorni. La produzione di virus è stata (panello B) saggiata a 24 ore (panello A) e 48 ore misurando l'attività emoagglutinante su ertitrociti umani di tipo 0 Rh+. Il GSH-C4 inibisce la replicazione del virus Sendai in modo dipendente dalla dose somministrata. Un'inibizione che varia tra 1'88% p.i.) e il 93% (48h p.i.) è stata ottenuta in presenza di 5 mM di GSH-C4. Nel sovranatante di cellule trattate con composizione contenente GSH-C4 7.5 mM non è stata rilevata la presenza di virus. La dose di 7.5 mM di perciò rivelata ottimale in sufficiente a produrre un ottimo effetto antivirale, senza risultare tossica per le cellule, come confermato anche da esame microscopico dei monostrati. d'inibizione di della riproduzione virale a 48h (EC50) viene ottenuto con GSH-C4 ad una dose di solo 3,6 mM,

mentre sono necessarie ben 7,6 mM di GSH per ottenere lo stesso risultato

Effetto del GSH-C4 sulla replicazione di HSV-1

L'effetto di diverse dosi di GSH-C4 sulla replicazione di HSV-1 in cellule VERO è mostrato in figura 3, nella quale sono riportate le percentuali d'inibizione della replicazione del virus 48 h dopo l'infezione.

Cellule Vero sono state infettate per 1 ora con HSV-1 a m.o.i. di 0.03 PFU/cellula. Dopo ripetuti lavaggi, GSH-C4 è stato aggiunto a diverse concentrazioni (intervallo 0-10 mM range) alle colture cellulari. La replicazione dei virus è stata testata nelle cellule Vero 48 h dopo l'infezione utilizzando la tecnica delle placche. La figura 3 mostra i risultati di quattro diversi esperimenti che concordano entro il 10% dei valori riportati.

il che GSH-C4 risultati ottenuti mostrano inibisce la replicazione del virus in modo dipendente dalla dose somministrata. Una netta diminuzione (60% d'inibizione rispetto al controllo) nella replicazione virale è stata raggiunta attraverso l'addizione di 7.5 mM di GSH-C4. Alla dose di 10 mM, non sono nel sovranatante particelle di virus rilevate cellulare. La stessa inibizione è stata ritrovata 72 h



dopo l'infezione.

L'addizione di GSH ad una concentrazione di 10 mM non induce una inibizione completa del virus e produce solo una riduzione dell'ordine di 2.5 log della replicazione del virus. Inoltre il GSH-C4 protegge le cellule Vero dagli effetti citopatici indotti dal virus e non induce effetti tossici nelle cellule Vero non infettate. L'effetto di GSH-C4 è stato anche valutato su un ceppo di virus difettivo per la timidina-chinasi (Δ305).

Cellule Vero sono state infettate per 1 h a 37°C con la il ceppo $\Delta 305$ e quindi tenute in coltura in presenza di diverse concentrazioni di GSH-C4. La produzione di virus è stata valutata dopo 24, 48 e 72 h dall'infezione tramite saggio delle unità formanti placca.

La tabella mostra i risultati di un singolo esperimento rappresentativo di tre. La variabilità tra i risultati ottenuti nei vari esperimenti non superava il 10%.

Tab. 1 Effetti del GSH-C4 su HSV-1 TK-

	HS	HSV-1 TK- (pfu/ml)				
	24h	48h	72h			
Ctr.	1,38 x 10 ⁵	$1,96 \times 10^5$	$2,56 \times 10^6$			
5 mM	$2,59 \times 10^5$	$2,42 \times 10^6$	$2,13 \times 10^6$			
7.5 mM	$1,59 \times 10^5$	$2,56 \times 10^5$	$4,33 \times 10^5$			

10 mM 1,53 X 10⁵ 2,6 X 10⁵ 3,44 X 10⁵

I risultati ottenuti mostrano che il GSH-C4 risulta meno attivo contro il ceppo TK in confronto a quando viene utilizzato sul ceppo "wild type". Infatti viene osservata un'inibizione significativa del titolo di virus (circa 1 log) solo a concentrazione di 7.5 mM 72 ore dopo l'infezione.

chiaro che poiché stato Risulta infine verificato sperimentalmente che i derivati secondo la presente invenzione sono efficaci nel trattamento di malattie derivanti dal virus di Sendai e quindi dei paramyxovirus, essi sono altresì efficaci contro gli verifiche ortomyxovirus. Poiché inoltre tutte le effettuate concordano nel confermare l'efficacia contro vari virus, é ovvio desumere che i derivati del GSH-C4 di formula I siano agenti antivirali.

relativi Infine. benché esempi siano qli derivato del GSH-C4 in cui l'unico gruppo SH non è sostituito, è lecito supporre che tutti i derivati in secondo la presente cui il gruppo SHdel GSH-C4 sostituito con gruppi di protezione, invenzione sia siano equalmente efficaci in trattamenti antivirali.

RIVENDICAZIONI

1.- Derivati del glutatione di formula I:

dove R è un gruppo di protezione del tiolo.

- 2.- Derivati del glutatione di formula I, dove R è H, acetil.
- 3.- Derivati secondo le rivendicazione 1 o 2, per una utilizzazione come medicamento.
- 4.- Derivati secondo le rivendicazioni 1 o 2, per una utilizzazione come medicamento antivirale.
- 5.- Derivati secondo le rivendicazioni 1 o 2, per il trattamento della malattia da Paramyxovirus.
- 6.- Derivati secondo le rivendicazioni 1 o 2, per il trattamento della malattia da Orthomyxovirus.
- 7.- Derivati secondo la rivendicazione 1, per un'utilizzazione come medicamento per il trattamento della malattia da Herpex simplex-1.
- 8.- Derivati secondo la rivendicazione 1, per un'utilizzazione come medicamento per il trattamento

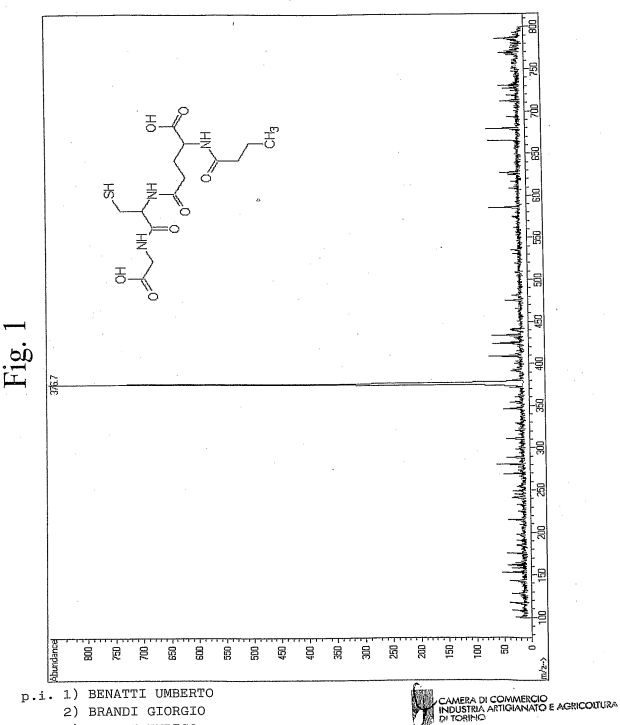
della malattia da HIV.

- 9.- Preparazione farmaceutica caratterizzata dal fatto di comprendere un derivato del glutatione avente formula generale (I) secondo la rivendicazione 1 o 2 o un suo sale farmaceuticamente accettabile ed almeno un eccipiente e/o diluente farmaceuticamente accettabile.
- 10.- Uso di un derivato del glutatione di formula
 (I) secondo la rivendicazione 1 o 2 per la produzione
 di una preparazione farmaceutica antivirale.
- 11.- Uso di un derivato del glutatione di formula (I) secondo la rivendicazione 1 o 2 per la produzione di una preparazione farmaceutica per il trattamento della malattia da Paramyxovirus.
- 12.- Uso di un derivato del glutatione di formula (I) secondo la rivendicazione 1 o 2 per la produzione di una preparazione farmaceutica per il trattamento della malattia da Orthomyxovirus.
- 13.- Uso di un derivato del glutatione di formula (I) secondo la rivendicazione 1 o 2 per la produzione di una preparazione farmaceutica per il trattamento della malattia da Herpex simplex-1.
- 14.- Uso di un derivato del glutatione di formula
 (I) secondo la rivendicazione 1 o 2 per la produzione
 di una preparazione farmaceutica per il trattamento
 della malattia da virus HIV.

- p.i. 1) BENATTI UMBERTO
 - 2) BRANDI GIORGIO
 - 3) GARACI ENRICO
 - 4) MAGNANI MAURO
 - 5) MILLO ENRICO
 - 6) PALAMARA ANNA TERESA
 - 7) ROSSI LUIGIA

LOVINO PACALO TOLO PACALO PACALO TOLO PACALO TOLO PACALO TOLO PACALO PACALO TOLO PACALO PACALO TOLO PACALO TOLO PACALO PACALO

TO 2003A001048



- 2) BRANDI GIORGIO
- 3) GARACI ENRICO
- 4) MAGNANI MAURO
- 5) MILLO ENRICO
- 6) PALAMARA ANNA TERESA
- A LOVING PACKO TOOLS (Iscritto all'Albo nr. 999B) 7) ROSSI LUIGIA

Fig. 2A

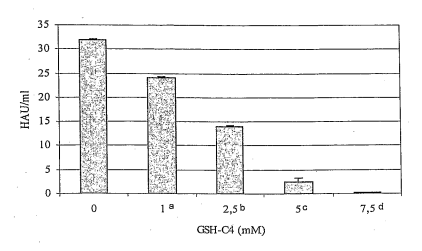
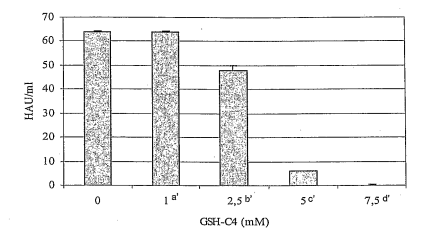


Fig. 2B

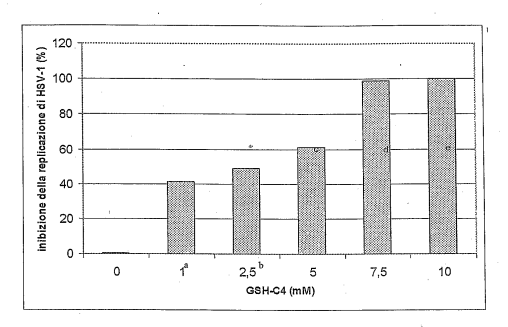


- p.i. 1) BENATTI UMBERTO
 - BRANDI GIORGIO
 - GARACI ENRICO
 - MAGNANI MAURO
 - MILLO ENRICO
 - 6) PALAMARA ANNA TERESA
 - 7) ROSSI LUIGIA LAYINO PAOLO





Fig. 3



- p.i. 1) BENATTI UMBERTO
 - 2) BRANDI GIORGIO
 - 3) GARACI ENRICÓ
 - 4) MAGNANI MAURO
 - 5) MILLO ENRICO
 - 6) PALAMARA ANNA TERESA
 - 7) ROSSI LUIGIA

LOVINO PAOLO < (Isplito all' Albo nr. 9996)





